

Imoxicate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Autorisert

- Imidacloprid
- Moxidectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Imoxicate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/03/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10774/067/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2020

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0565/004

Gjeldende medlemsstater:

DE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.